

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 999 230 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:

10.05.2000 Patentblatt 2000/19

(51) Int. Cl.⁷: **C08G 77/08**, C08G 77/38, C08G 77/42

(21) Anmeldenummer: 99121019.6

(22) Anmeldetag: 21.10.1999

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI

(30) Prioritāt: **03.11.1998 DE 19850507**

(71) Anmelder: Goldschmidt AG 45127 Essen (DE) (72) Erfinder:

 Grüning, Burghard, Dr. 45134 Essen (DE)

Hills, Geoffrey
 45355 Essen (DE)

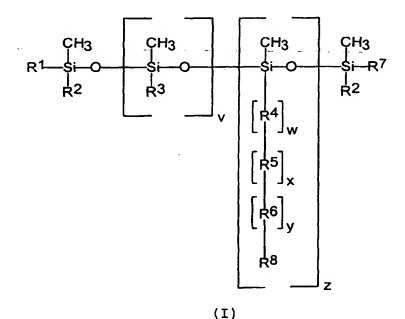
Josten, Wolfgang, Dr.
 53639 Königswinter (DE)

 Schaefer, Dietmar, Dr. 45529 Hattingen (DE)

 Silber, Stefan, Dr. 47804 Krefeld (DE)

 Weitemeyer, Christian, Dr. 45134 Essen (DE)

- (54) Verfahren zur Herstellung von Acrylsäureestern und/oder Methacrylsäureestern von hydroxyfunktionellen Siloxanen und/oder polyoxyalkylenmodifizierten Siloxanen und deren Verwendung
- (57) Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Ver- oder Umesterung von Acrylsäure und/oder Methacrylsäureestern in Anwesenheit eines die Ver- oder Umesterung katalysierenden Enzyms mit hydroxyfunktionellen und/oder polyoxyalkylenmodifizierten Siloxanderivaten der allgemeinen Formel (I)



EP 0 999 230 A2

wobei

```
R^1 und/oder R^7 = R^2 oder [R^4]_w - [R^5]_x - [R^6]_y - R^8, R^2 = R^3 oder \neq R^3 für gleiche oder verschiedene Alkylreste oder Alkylenreste mit 1 bis 24 Kohlenstoffatomen oder
 gegebenenfalls substituierte Phenylreste mit bis zu 24 Kohlenstoffatomen steht,
 R^4 = ein zweiwertiger Rest der Formel O, NH, NR<sup>2</sup>, S oder ein Rest der Formel (OSi(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>)<sub>u</sub>, wobei
 u = 1 \text{ bis } 200.
 R<sup>5</sup> = gleiche oder verschiedene Alkylreste oder Alkylenreste mit 1 bis 24 Kohlenstoffatomen, oder
 C_n H_{2n-f} R^2_f - R^4 - C_m H_{2m-g} R^2_g, wobei
 f = 0 bis 12,
 g = 0 \text{ bis } 12,
 n = 1 bis 18,
 m = 1 bis 18,
 R^6 = O - (C_2 H_{4-a} R^2_a O)_b (C_c H_{2c} O)_d, wobei
 a = 0 bis 3,
 b = 0 bis 100,
 c = 2 bis 12,
 d = 0 bis 100,
 die Summe (b + d) = 1 bis 200 ist
 und die Reihenfolge der einzelnen Polyoxyalkylensegmente (C_2H_{4-a}R^2_{\ a}O)_b und (C_cH_{2c}O)_d beliebig sein kann und
 insbesondere Blockcopolymere, wie statistische Polymere sowie deren Kombinationen, umfaßt, oder
 R^6 = O_e - C_h H_{2h} - C_i H_{2i-j} R^9_i, wobei
 e = 0 oder 1, h = 0 bis 24,
 i = 0 bis 24.
i = 1 bis 3.
die Summe (w + e) = 0 bis 1 ist
und R^9 jeweils ein zweiwertiger Rest der Formel O, eine Hydroxygruppe, ein Rest der Formel C_hH_{2h} oder ein Rest
der Formel C<sub>k</sub>H<sub>2k-I</sub>(OH)<sub>I</sub> bedeutet, wobei
k = 0 bis 24 und
I = 1 bis 3 ist.
R8 = ein Wasserstoffrest oder ein einwertiger organischer Rest ist, wenn y gleich 1 ist, wobei pro Molekül minde-
stens ein Wasserstoffrest vorhanden sein muß, oder eine OH-Gruppe oder ein einwertiger organischer Rest, wenn
y = 0, wobei pro Molekül mindestens eine OH-Gruppe vorhanden ist,
v = 0 bis 200,
w = 0 oder 1,
x = 0 oder 1,
y = 0 oder 1,
z = 0 bis 200
und die Summe (w + x + y) = 1 bis 3
und wenn z = 0 ist, R^1 und/oder R^7 gleich
[R^4]_w - [R^5]_x - [R^6]_y - R^8 ist und wenn x = 0 dann auch w = 0 ist.
```

Beschreibung

15

20

[0001] Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Ver- oder Umesterung von Acrylsäure und/oder Methacrylsäureestern und/oder Methacrylsäureestern in Anwesenheit eines die Ver- oder Umesterung katalysierenden Enzyms mit hydroxyfunktionellen und/oder polyoxyalkylenmodifizierten Siloxanderivaten sowie deren Verwendung.

[0002] Unter den Rohstoffen zur Herstellung von Polymerprodukten hat die Verarbeitung von Acrylmonomeren in den letzten Jahren eine stürmische Entwicklung genommen. Acrylmonomere finden überwiegend Einsatz bei der Herstellung von Fasern, Dispersionen, Lackrohstoffen, Klebrohstoffen und thermoplastischen Massen. Geringere Mengen dienen als Ausgangsstoffe für unterschiedliche chemische Synthesen.

[0003] Dementsprechend gibt es eine Vielzahl von Verfahren zur Herstellung entsprechender Acrylate und/oder Methacrylate. Im Sinne dieser Erfindung ist unter "Acryl" oder "Methacryl" ein Radikal der allgemeinen Formel

zu verstehen, wobei R = CH3 oder H ist.

[0004] Neben allgemein üblichen Verfahren zur Herstellung von Acrylaten und/oder Methacrylaten, die im wesentlichen literaturbekannten Herstellungsverfahren für Carbonsäureester entsprechen (Übersicht in J. March, Advanced Organic Chemistry, Wiley, 1992), sind im Zusammenhang mit der Modifizierung von hydroxyfunktionellen Siloxanen und/oder polyoxyalkylenmodifizierten Siloxanen mit Acryl- und/oder Methacrylsäureestern oder Acryl- und/oder Methacrylsäure auch speziell beschriebene Verfahren bekannt.

[0005] Die gängigen Verfahren gehen dabei von hydroxyfunktionellen Vorstufen aus und führen die Acryl- und/oder Methacryloylgruppe durch Veresterungs- oder Umesterungsverfahren, ausgehend von den entsprechenden Acryl- und/oder Methacrylsäuree stern, ein. Im Regelfall ist dazu die Anwesenheit von Katalysatoren unerläßlich. In US-A-4 777 265 werden beispielsweise Chelatkomplexe von Titan, Zirkon, Eisen und Zink mit 1,3-Dicarbonylverbindungen als Katalysatoren für solche Umsetzungen beschrieben. Häufig dienen auch Säuren zur Katalyse einer entsprechenden Veresterungsreaktion, so beispielsweise in US-A-5 091 440.

[0006] Diese Verfahren laufen im Regelfall bei Temperaturen von oberhalb von 80 °C, häufig oberhalb 100 °C ab und bedürfen einer zusätzlichen Stabilisierung des Reaktionsgemisches durch Radikalfänger (zum Beispiel Methylhydrochinon), um eine unerwünschte Polymerisation der Acrylate und/oder Methacrylate bei diesen Temperaturen verläßlich zu unterdrücken. Der Katalysator muß anschließend für viele Anwendungsgebiete entfernt oder aber zumindest neutralisiert werden, um unerwünschte Folgereaktionen zu vermeiden. Dies erfordert einen aufwendigen Aufarbeitungsprozeß, indem man Metalloxide, Metallhydroxide oder entsprechende Salze der Metalle beziehungsweise der als Katalysator verwendeten Säuren bildet und anschließend im Regelfall abfiltriert. Derartige Filtrationen acryl- und/oder methacryloylhaltiger Reaktionsgemische sind technologisch und arbeitssicherheitstechnisch aufwendig und dadurch oftmals langwierig. Bedingt durch die hohe Reaktionstemperatur sind so hergestellte acryl- und/oder methacryloylfunktionelle Verbindungen häufig intensiv gefärbt (gelb bis braun-schwarz). Dies verhindert oft eine direkte Verwendung solcher Acryl- und/oder Methacryloylverbindungen in Anwendungen mit erhöhten Anforderungen mit Bezug auf die Färbung der eingesetzten Rohstoffe. Hier ist beispielsweise die Verwendung als Additiv in strahlenhärtenden Beschichtungen, insbesondere Klarlacken, zu nennen.

[0007] Auch die direkte Umsetzung von Alkoxy-, Hydroxyl- oder Chlorsiloxanen mit hydroxyfunktionellen Acrylaten und/oder Methacrylaten ist in DE-A-27 47 233 beschrieben. Auch hier sind Metallkatalysatoren, erhöhte Temperaturen oberhalb 120 °C und zusätzliche Inhibitoren notwendig. Somit wohnen auch diesem Verfahren die obengenannten Nachteile mit Bezug auf hohe Farbzahlen, Katalysatorrestgehalte und unerwünschter Polymerisation der Acrylund/oder Methacrylatgruppen inne.

[0008] Daneben gibt es auch Verfahren, die sich einer wenigstens difunktionellen Verknüpfungseinheit bedienen durch die beispielsweise, wie in US-A-4 218 294, US-A-4 369 300, US-A-4 130 708, US-A-4 369 300, EP-A-0 518 020, WO 86/02652 oder DE-A-30 44 301 beschrieben, eine hydroxyfunktionelle Verbindung mit einem hydroxyfunktionellen Acrylat (zum Beispiel Hydroxyethylacrylat) durch Reaktion mit einem Diisocyanat (zum Beispiel Isophorondiisocyanat) unter Ausbildung wenigstens zweier Urethanbrücken miteinander verknüpft wird. Gleichermaßen werden auch kommerziell erhältliche Methacryl- und/oder Acrylatmonomere angeboten, die noch eine Isocyanatgruppe im Molekül tragen (zum Beispiel TMI®, meta-Isoprenyl-a,a-Dimethylbenzylisocyanat; Fa. Cyanamid) und somit auch zur Reaktion mit Alkoholen befähigt sind. Auch von diesen toxikologisch bedenklichen Grundbausteinen ausgehend bildet sich eine

Urethangruppe, die die beiden Strukturelemente miteinander verknüpft. Die Reaktion zwischen Isocyanat- und Hydroxygruppe muß im Regelfall durch die Zugabe von Katalysatoren (zum Beispiel Zinnverbindungen oder Amine) katalysiert werden. Diese Katalysatoren verbleiben dann im Endprodukt. Weitere Verknüpfungsreaktionen beispielsweise über Oxiranderivate sind zum Beispiel in DE-A-39 32 460, J. Appl. Polym. Sc., Vol. 59, 1937 - 1944 beschrieben.

[0009] Diesen Verfahren, die zusätzliche funktionelle Gruppen in die entstehenden Acryl- und/oder Methacryloylverbindungen einbringen (beispielsweise Urethane, Harnstoffe, β-Hydroxyester, Ester etc.), haftet der praktische Nachteil an, daß diese zusätzlichen Strukturelemente einen limitierenden Einfluß auf mögliche weitere Modifizierungen
dieser Verbindungen zum Beispiel durch Nebenreaktionen ausüben. Außerdem können auch Verarbeitungsparameter,
wie zum Beispiel die Viskosität, unerwünscht beeinflußt werden. Teilweise wird auch die Struktur der so hergestellten
organomodifizierten Siloxanmethacrylate und/oder Siloxanacrylate so beeinflußt, daß erwünschte oder unerwünschte
grenzflächenaktive Eigenschaften verändert werden und somit systematische Entwicklungsarbeiten zusätzlich
erschwert werden.

[0010] R. Tor, Enzyme Micro. Technol., 1990, Vol. 12, April, S. 299 - 304, beschreibt die enzymatisch katalysierte Umesterung von Acryl- und Methacrylmonomerestern zur Herstellung von Hydroxy- und Dihydroxyalkylacrylaten und -methacrylaten ohne Bildung von Di- oder Triacrylat und -methacrylaten. Insbesondere werden 2-Hydroxyethyl-, 2-Hydroxypropyl- und 1,2-Dihydroxypropylester von Acrylsäure und Methacrylsäure untersucht.

[0011] Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung besteht in der Bereitstellung eines vereinfachten Verfahrens zur Veresterung oder Umesterung von Acryl- und/oder Methacrylsäure oder Acryl- und/oder Methacrylsäureestern mit hydroxyfunktionellen Siloxanen und/oder polyoxyalkylenmodifizierten Siloxanen. Ein solches Herstellungsverfahren soll insbesondere eine deutlich hellere Farbe der Reaktionsprodukte ermöglichen, die Bildung von Nebenprodukten (aufgrund unselektiver Katalyse) vermeiden, eine unkomplizierte Entfernung des Enzymkatalysators vom Produkt ermöglichen und unerwünschte und unkontrollierte radikalische Polymerisationen der Acryl- und/oder Methacrylatderivate vermeiden.

[0012] Die vorstehend genannte Aufgabe wird gelöst durch ein Verfahren zur Ver- oder Umesterung von Acrylsäure und/oder Methacrylsäure oder Acrylsäureestern und/oder Methacrylsäureestern in Anwesenheit eines die Ver- oder Umesterung katalysierenden Enzyms mit hydroxyfunktionellen und/oder polyoxyalkylenmodifizierten Siloxanderivaten der allgemeinen Formel (I)

CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₃
$$R^1$$
 R^2 R^3 R^4 R^5 R^5 R^5 R^6 R^8 R^8 R^8 R^8

wobei

30

35

40

45

50

55

 R^1 und/oder $R^7 = R^2$ oder $[R^4]_w - [R^5]_x - [R^6]_y - R^8$.

 $R^2 = R^3$ oder $\neq R^3$ für gleiche oder verschiedene Alkylreste oder Alkylenreste mit 1 bis 24 Kohlenstoffatomen oder gegebenenfalls substituierte Phenylreste mit bis zu 24 Kohlenstoffatomen steht,

 R^4 = ein zweiwertiger Rest der Formel O, NH, NR², S oder ein Rest der Formel (OSi(CH₃)₂)_u, wobei

```
u = 1 \text{ bis } 200.
          R<sup>5</sup> = gleiche oder verschiedene Alkylreste oder Alkylenreste mit 1 bis 24 Kohlenstoffatomen, oder
          C_nH_{2n-1}R^2_1— R^4— C_mH_{2m-g}R^2_g, wobei
          f = 0 bis 12,
          g = 0 \text{ bis } 12,
5
          n = 1 bis 18,
          m = 1 bis 18,
          R^6 = O - (C_2 H_{4-a} R^2_a O)_b (C_c H_{2c} O)_d, wobei
          b = 0 bis 100,
10
          c = 2 bis 12.
          d = 0 bis 100,
          die Summe (b + d) = 1 bis 200 ist
          und die Reihenfolge der einzelnen Polyoxyalkylensegmente (C<sub>2</sub>H<sub>4-a</sub>R<sup>2</sup><sub>a</sub>O)<sub>b</sub> und (C<sub>c</sub>H<sub>2c</sub>O)<sub>d</sub> beliebig sein kann und
          insbesondere Blockcopolymere, wie statistische Polymere sowie deren Kombinationen, umfaßt, oder
15
          R^6 = O_e - C_h H_{2h} - C_i H_{2i-i} R_i^9, wobei
          e = 0 oder 1.
          h = 0 bis 24,
          i = 0 bis 24,
          j = 1 bis 3
20
          die Summe (w + e) = 0 bis 1 ist
          und R<sup>9</sup> jeweils ein zweiwertiger Rest der Formel O, eine Hydroxygruppe, ein Rest der Formel C<sub>h</sub>H<sub>2h</sub> oder ein Rest
          der Formel C<sub>k</sub>H<sub>2k-I</sub>(OH)<sub>I</sub> bedeutet, wobei
          k = 0 bis 24 und
          I = 1 bis 3 ist,
25
          R8 = ein Wasserstoffrest oder ein einwertiger organischer Rest ist, wenn y gleich 1 ist, wobei pro Molekül minde-
          stens ein Wasserstoffrest vorhanden sein muß, oder eine OH-Gruppe oder ein einwertiger organischer Rest, wenn
          y = 0, wobei pro Molekül mindestens eine OH-Gruppe vorhanden ist,
          v = 0 bis 200,
30
          w = 0 oder 1.
          x = 0 oder 1,
          y = 0 oder 1.
          z = 0 bis 200
          und die Summe (w + x + y) = 1 bis 3
          und wenn z = 0 ist, R^1 und/oder R^7 gleich
35
          [R^4]_w - [R^5]_x - [R^6]_v - R^8 ist
          und wenn x = 0 dann auch w = 0 ist.
```

[0013] Es ist dem Fachmann geläufig, daß die Verbindungen in Form eines Gemisches mit einer im wesentlichen durch statistische Gesetze geregelten Verteilung vorliegen. Insbesondere die Werte für die Indices b, d, u, v und z stellen deshalb Mittelwerte dar.

[0014] Beispiele von Siloxanderivaten, die erfindungsgemäß durch enzymatisch katalysierte Ver- oder Umesterung von Acryl- und/oder Methacrylsäure oder Acryl- und/oder Methacrylsäure estern umgesetzt werden können, sind:

50

45

B' = (CH₂)₃—(OCH₂CH₂)₆—(OCH₂CHCH₃)₁₄—OCH₃

·

•

BYIGUACIU- >ED 400033075 1

D' = (OCH2CHCH3)6---(OCH2CH2)20---OH

[0015] Die enzymatische Ver- oder Umesterung von Acryl- und/oder Methacrylsäure oder Acryl- und/oder Methacrylsäureestern mit den oben genannten Verbindungen bei niedrigen Temperaturen, insbesondere 20 bis 100 °C, bevorzugt 40 bis 70 °C und milden Bedingungen, ist vorteilhaft aufgrund der helleren Farbe des Produkts, der Ver-

Ċнз

50

meidung der Bildung von Nebenprodukten, die andernfalls zum Beispiel von chemischen Katalysatoren stammen können, der unkomplizierten Entfernung des Enzymkatalysators vom Produkt und der Vermeidung unerwünschter und unkontrollierter radikalischer Polymerisation der Acryl- und/oder Methacryloylverbindungen.

[0016] Die erfindungsgemäß erhältlichen acryloyl- und/oder methacryloylfunktionellen Siloxanderivate zeichnen sich dadurch aus, daß 5 bis 100 % aller ursprünglich vorhandenen Hydroxygruppen zu einem Acryl- und/oder Methacrylsäureester umgesetzt worden sind.

[0017] Die Acrylierung und/oder Methacrylierung verläuft am besten in hohen Ausbeuten mit Estern der Acrylund/oder Methacrylsäure als Donormoleküle, insbesondere Methyl-, Ethyl- oder Butylmethacrylat und/oder -acrylat.

[0018] Enzyme, die bevorzugt als Katalysatoren eingesetzt werden können, sind Underlagen insbesondere Methyl-, Ethyl-

[0018] Enzyme, die bevorzugt als Katalysatoren eingesetzt werden können, sind Hydrolasen, insbesondere Esterasen, Lipasen und Proteasen. Die Enzyme können in reiner Form oder in immobilisierter Form auf einem Träger, auf dem sie chemisch oder physikalisch gebunden sind, eingesetzt werden. Die Menge des Enzymkatalysators beträgt insbesondere, bezogen auf das eingesetzte modifizierte Siloxan, 0,1 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 1 bis 10 Gew.-%. Die Reaktionszeit hängt von der verwendeten Menge und der Aktivität des Enzymkatalysators ab und beträgt beispielsweise bis zu 48 Stunden, vorzugsweise bis zu 24 Stunden.

[0019] Um unter einfachen Reaktionsbedingungen schnell zu hohen Umsetzungsgraden zu kommen, ist es vorteilhaft, einen Überschuß von wenigstens 10 Gew.-% Acrylsäure bzw. Methacrylsäure und/oder deren entsprechenden Estern (als Donoren) in der Reaktionsmischung zu verwenden.

[0020] Das Produktionssystem läßt sich entweder durch einen Rührkesselreaktor oder einen Festbettreaktor charakterisieren. Der Rührkesselreaktor kann mit einer Vorrichtung zum Abdestillieren des aus dem Acryl- und/oder Methacrylsäuredonor freigesetzten Alkanols beziehungsweise des aus der Acrylsäure und/oder Methacrylsäure freigesetzten Wassers ausgestattet sein.

[0021] Die Reaktion wird durchgeführt bis der gewünschte Umsatz erreicht wird. Eine Reaktionsführung mit gleichzeitiger Destillation wird bevorzugt, weil die Entfernung des Reaktionswassers bzw. Reaktionsalkanols zu höheren Umsätzen in kürzeren Reaktionszeiten aufgrund der Verschiebung des Reaktionsgleichgewichts führt.

25 [0022] Um möglichst hohe Umsetzungsgrade zu erreichen, ist die Entfernung des Reaktionswassers bzw. -alkanols notwendig.

[0023] Nach beendeter Umsetzung kann der Enzymkatalysator durch geeignete Maßnahmen, wie Filtrieren oder Dekantieren, abgetrennt werden und gegebenenfalls mehrmals eingesetzt werden.

[0024] Der Festbettreaktor ist mit immobilisierten Enzymen bestückt, wobei die Reaktionsmischung durch die mit Katalysator gefüllte Säule gepumpt wird. Mit einem auf einem Träger immobilisierten Enzym ist es auch möglich, die Reaktion in einem Wirbelbett durchzuführen.

[0025] Die Reaktionsmischung kann kontinuierlich durch die Säule gepumpt werden, wobei mit der Fließgeschwindigkeit die Verweilzeit und damit der gewünschte Umsatz zu steuern ist. Es ist auch möglich, die Reaktionsmischung im Kreislauf durch die Säule zu pumpen, wobei auch unter Vakuum das Reaktionswasser bzw. -alkanol gleichzeitig abdestilliert werden kann.

[0026] Andere Methoden zur Entfernung des Reaktionswassers bzw. -alkanols können auch verwendet werden, z. B. Absorption oder Pervaporation.

Beispiele

[0027]

40

45

50

55

1. 408 g eines polyoxyalkylenmodifizierten Siloxans der Formel HO-[(CH(CH $_3$)CH $_2$ O)(C $_2$ H $_4$ O) $_{3,8}$] $_4$ -(C $_3$ H $_6$)-Si(CH $_3$) $_2$ O-(Si(CH $_3$) $_2$ O) $_{18}$ -Si(CH $_3$) $_2$ -(C $_3$ H $_6$)-[(OC $_2$ H $_4$) $_{3,8}$ (OCH $_2$ CH(CH $_3$))] $_4$ -OH wurden mit 123 g Butylacrylat und 10,8 g des Enzyms Novozym $^{(8)}$ 435 gemischt und auf 70 °C erwärmt. Unter Vakuum (20 - 40 mbar) wurde freigesetztes Butanol abdestilliert. Nach 8 h Reaktionszeit wurde der Katalysator abfiltriert und der Rest an Butylacrylat bei 100 - 110 °C abdestilliert. 65 % der Hydroxygruppen wurden acryliert (Nachweis mittels Hydroxyzahl).

Das so hergestellte Produkt wies in seinen anwendungstechnischen Eigenschaften als Additiv für strahlenhärtende Beschichtungen in Summe mindestens gleich gute Eigenschaften auf wie ein herkömmlich hergestelltes Produkt, jedoch mit dem Vorteil einer deutlich geringeren Eigenfärbung.

2. 120 g polyoxyalkylenmodifiziertes Siloxan gemäß Beispiel 1 wurden mit 180 g Butylacrylat gemischt, auf 70 °C erwärmt und durch eine Säule, die mit 2 g Novozym[®] 435 gefüllt war, mit einer Fließgeschwindigkeit von 0,64 g/min durchgepumpt. Nach 4 h wurde gebildetes Butanol und der Überschuß Butylacrylat vom gesammelten Produkt abdestilliert. Man erhielt ein Produkt mit einem Acrylierungsgrad von 57 % (Nachweis mittels Hydroxyzahl).

Patentansprüche

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

1. Verfahren zur Ver- oder Umesterung von Acrylsäure und/oder Methacrylsäure oder Acrylsäureestern und/oder Methacrylsäureestern in Anwesenheit eines die Ver- oder Umesterung katalysierenden Enzyms mit hydroxyfunktionellen und/oder polyoxyalkylenmodifizierten Siloxanderivaten der allgemeinen Formel (I)

(I)

wobei

 R^1 und/oder $R^7 = R^2$ oder $[R^4]_w$ — $[R^5]_x$ — $[R^6]_y$ — R^8 , $R^2 = R^3$ oder $\neq R^3$ für gleiche oder verschiedene Alkylreste oder Alkylenreste mit 1 bis 24 Kohlenstoffatomen oder gegebenenfalls substituierte Phenylreste mit bis zu 24 Kohlenstoffatomen steht,

R⁴ = ein zweiwertiger Rest der Formel O, NH, NR², S oder ein Rest der Formel (OSi(CH₃)₂)_u, wobei

R⁵ = gleiche oder verschiedene Alkylreste oder Alkylenreste mit 1 bis 24 Kohlenstoffatomen, oder

 $C_nH_{2n-1}R^2_1 - R^4 - C_mH_{2m-q}R^2_q$, wobei

f = 0 bis 12,

g = 0 bis 12,

n = 1 bis 18,

m = 1 bis 18,

 $R^6 = O - (C_2 H_{4-a} R^2_{a} O)_b (C_c H_{2c} O)_d$, wobei

a = 0 bis 3,

b = 0 bis 100.

c = 2 bis 12,

d = 0 bis 100.

die Summe (b + d) = 1 bis 200 ist

und die Reihenfolge der einzelnen Polyoxyalkylensegmente (C₂H_{4-a}R²_aO)_b und (C_cH_{2c}O)_d beliebig sein kann und insbesondere Blockcopolymere, wie statistische Polymere sowie deren Kombinationen, umfaßt, oder

 $R^6 = O_e - C_h H_{2h} - C_i H_{2i-i} R^9_i$, wobei

e = 0 oder 1,

h = 0 bis 24.

i = 0 bis 24,

i = 1 bis 3.

die Summe (w + e) = 0 bis 1 ist

und R⁹ jeweils ein zweiwertiger Rest der Formel O, eine Hydroxygruppe, ein Rest der Formel C_hH_{2h} oder ein

Rest der Formel C_kH_{2k-I}(OH)_I bedeutet, wobei

k = 0 bis 24 und

| = 1 bis 3 ist,

5

10

15

20

45

50

55

 R^8 = ein Wasserstoffrest oder ein einwertiger organischer Rest ist, wenn y gleich 1 ist, wobei pro Molekül mindestens ein Wasserstoffrest vorhanden sein muß, oder eine OH-Gruppe oder ein einwertiger organischer Rest, wenn y = 0, wobei pro Molekül mindestens eine OH-Gruppe vorhanden ist,

v = 0 bis 200,

w = 0 oder 1,

x = 0 oder 1,

y = 0 oder 1,

z = 0 bis 200

und die Summe (w + x + y) = 1 bis 3

und wenn z = 0 ist, R^1 und/oder R^7 gleich

 $[R^4]_w - [R^5]_x - [R^6]_v - R^8$ ist

und wenn x = 0 dann auch w = 0 ist.

- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man als Enzym Hydrolasen insbesondere in immobilisierter Form einsetzt, die ausgewählt sind aus Lipasen, Esterasen oder Proteasen, die derartige Ver- und Umesterungsreaktionen katalysieren.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man die Reaktion bei einer Temperatur im Bereich von 20 bis 100 °C, insbesondere 40 bis 70 °C durchführt.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man als Acryl- und/oder Methacrylsäuredonor Methyl-,
 Ethyl-, Propyl- oder Butylester der Acryl- und/oder Methacrylsäure einsetzt.
 - Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß 5 bis 100 % der Hydroxygruppen acryliert und/oder methacryliert werden.
- 30 6. Verwendung von Acrylaten und/oder Methacrylaten von hydroxyfunktionellen und/oder polyoxyalkylenmodifizierten Siloxanderivaten, erhältlich nach einem Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 als Haupt- oder Nebenbestandteil zur Herstellung und/oder Stabilisierung von Dispersionen.
- 7. Verwendung von Acrylaten und/oder Methacrylaten von hydroxyfunktionellen und/oder polyoxyalkylenmodifizierten Siloxanderivaten, erhältlich nach einem Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 als Haupt- oder Nebenbestandteil in strahlenhärtenden Beschichtungen.
 - 8. Verwendung nach Anspruch 7 in transparenten Klarlacken.
- 40 9. Verwendung von Acrylaten und/oder Methacrylaten von hydroxyfunktionellen und/oder polyoxyalkylenmodifizierten Siloxanderivaten, erhältlich nach einem Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 als Haupt- oder Nebenbestandteil zur Herstellung von Polymeren mittels radikalischer Polymerisation.





Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 999 230 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(88) Veröffentlichungstag A3: 26.07.2000 Patentblatt 2000/30

(51) Int. Cl.⁷: **C08G 77/08**, C08G 77/38, C08G 77/42, C08G 77/46

- (43) Veröffentlichungstag A2: 10.05.2000 Patentblatt 2000/19
- (21) Anmeldenummer: 99121019.6
- (22) Anmeldetag: 21.10.1999
- (84) Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
 MC NL PT SE
 Benannte Erstreckungsstaaten:
 AL LT LV MK RO SI
- (30) Priorität: 03.11.1998 DE 19850507
- (71) Anmelder: Goldschmidt AG 45127 Essen (DE)

- (72) Erfinder:
 - Grüning, Burghard, Dr. 45134 Essen (DE)
 - Hills, Geoffrey
 45355 Essen (DE)
 - Josten, Wolfgang, Dr.
 53639 Königswinter (DE)
 - Schaefer, Dietmar, Dr. 45529 Hattingen (DE)
 - Silber, Stefan, Dr. 47804 Krefeld (DE)
 - Weitemeyer, Christian, Dr. 45134 Essen (DE)
- (54) Verfahren zur Herstellung von Acrylsäureestern und/oder Methacrylsäureestern von hydroxyfunktionellen Siloxanen und/oder polyoxyalkylenmodifizierten Siloxanen und deren Verwendung
- (57) Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Ver- oder Umesterung von Acrylsäure und/oder Methacrylsäure oder Acrylsäureestern und/oder Methacrylsäureestern in Anwesenheit eines die Ver- oder Umesterung katalysierenden Enzyms mit hydroxyfunktionellen und/oder polyoxyalkylenmodifizierten Siloxanderivaten der allgemeinen Formel (I)

wobei

```
R^1 und/oder R^7 = R^2 oder [R^4]_w - [R^5]_x - [R^6]_y - R^8,
 R<sup>2</sup> = R<sup>3</sup> oder ≠ R<sup>3</sup> für gleiche oder verschiedene Alkylreste oder Alkylenreste mit 1 bis 24 Kohlenstoffatomen oder
 gegebenenfalls substituierte Phenylreste mit bis zu 24 Kohlenstoffatomen steht,
 R^4 = ein zweiwertiger Rest der Formel O, NH, NR<sup>2</sup>, S oder ein Rest der Formel (OSi(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>)<sub>u</sub>, wobei
 u = 1 \text{ bis } 200,
 R<sup>5</sup> = gleiche oder verschiedene Alkylreste oder Alkylenreste mit 1 bis 24 Kohlenstoffatomen, oder
 C_nH_{2n-f}R^2_f— R^4— C_mH_{2m-g}R^2_g, wobei
 f = 0 bis 12,
 g = 0 \text{ bis } 12,
 n = 1 bis 18,
 m = 1 bis 18,
 R^6 = O - (C_2 H_{4-a} R^2_a O)_b (C_c H_{2c} O)_d, wobei
a = 0 bis 3.
b = 0 bis 100.
c = 2 bis 12
d = 0 bis 100.
die Summe (b + d) = 1 bis 200 ist
und die Reihenfolge der einzelnen Polyoxyalkylensegmente (C<sub>2</sub>H<sub>4-a</sub>R<sup>2</sup><sub>a</sub>O)<sub>b</sub> und (C<sub>c</sub>H<sub>2c</sub>O)<sub>d</sub> beliebig sein kann und
insbesondere Blockcopolymere, wie statistische Polymere sowie deren Kombinationen, umfaßt, oder
R^6 = O_e - C_h H_{2h} - C_i H_{2i-j} R_j^9, wobei
e = 0 oder 1, h = 0 bis 24,
i = 0 bis 24,
j = 1 bis 3
die Summe (w + e) = 0 bis 1 ist
und R<sup>9</sup> jeweils ein zweiwertiger Rest der Formel O, eine Hydroxygruppe, ein Rest der Formel C<sub>h</sub>H<sub>2h</sub> oder ein Rest
der Formel CkH2k-I(OH)I bedeutet, wobei
k = 0 bis 24 und
I = 1 bis 3 ist.
```

y = 0, wobei pro Molekül mindestens eine OH-Gruppe vorhanden ist,

R⁸ = ein Wasserstoffrest oder ein einwertiger organischer Rest ist, wenn y gleich 1 ist, wobei pro Molekül mindestens ein Wasserstoffrest vorhanden sein muß, oder eine OH-Gruppe oder ein einwertiger organischer Rest, wenn

$$\begin{split} &v=0 \text{ bis } 200,\\ &w=0 \text{ oder } 1,\\ &x=0 \text{ oder } 1,\\ &y=0 \text{ oder } 1,\\ &z=0 \text{ bis } 200\\ &\text{ und die Summe } (w+x+y)=1 \text{ bis } 3\\ &\text{ und wenn } z=0 \text{ ist, } R^1 \text{ und/oder } R^7 \text{ gleich }\\ &[R^4]_w - [R^5]_x - [R^6]_y - R^8 \text{ ist }\\ &\text{ und wenn } x=0 \text{ dann auch } w=0 \text{ ist.} \end{split}$$



Europäisches Patentamt EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 99 12 1019

	EINSCHLÄGIGE DO	KUMENTE]
Categorie	Kennzeichnung des Dokuments r der maßgeblichen Tei	nit Angabe, soweit er		Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (int.Cl.7)
A,D	Enzyme and microbial te 12, April, pp 299-304, catalysed transesterifi and methacryl monomeric al. *abstract* XP002138281	"Enzymatical" cations of a	90, vol 1		C08G77/08 C08G77/38 C08G77/42 C08G77/46
	DE 44 08 152 A (STUDIEN 14. September 1995 (199 * Anspruch 13 *	GESELLSCHAFT 5-09-14) -	KOHLE) 1		
					RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7)
Der vorli	egende Recherchenbericht wurde für al	lo Patronico III			
	echerchenon	Abechfußdatum der Red			Profer
DEN HAAG		22. Mai 200		Lentz	
K : von be: Y : von be: andere: A : technol D : nichtso	EGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE sonderer Bedeutung allein betrachtet sonderer Bedeutung in Verbindung mit einer n Veröffentlichung derselben Kategorie ogischer Hintengrund hriftliche Offenbarung entiterature	T : der Er E : älleres nach d D : in der L : aus an	findung zugrunde Patentdokument em Anmeldedatus Anmeldung angef deren Gründen ar	liegende The das jedoch in veröffentlic ührtes Dokur ngeführtes Do	orien oder Grundsätze erst am oder htt worden ist

4

EPO FORM 1503 03.82 (POAC03)

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 99 12 1019

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

22-05-2000

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröftentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung	
DE	4408152	A	14-09-1995	AT CA DE DE EP ES JP US	185816 T 2144218 A 69512817 D 69512817 T 0676414 A 2137388 T 7274964 A 5817493 A	15-11-199 12-09-199 25-11-199 06-04-200 11-10-199 16-12-199 24-10-199
				. *2		
	-	-	·	-		-
			ere .			

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

THIS PAGE BLANK (USPTO)